# CARRIER FOR ADSORBING PHYSIOLOGICALLY ACTIVE SUBSTANCE

Publication number: JP6329557

Publication date:

1994-11-29

Inventor:

ODA MUNEHIRO; YOKOYAMA MINEHIKO; IKEGAMI

HIDEJI; SAKUMA SADATOSHI; ITO HIROYUKI

**Applicant:** 

MEIJI MILK PROD CO LTD

Classification:

- international:

A61K9/107; A61K47/02; A61K9/107; A61K47/02;

(IPC1-7): A61K47/02; A61K9/107

- European:

**Application number:** JP19930120015 19930521 **Priority number(s):** JP19930120015 19930521

Report a data error here

#### Abstract of JP6329557

PURPOSE:To obtain a carrier for adsorbing a physiologically active substance composed of fine particles of hydroxyapatite having the surface treated with albumin and/or a polyvalent organic acid. CONSTITUTION:The carrier for adsorbing a physiologically active substance contains fine particles of hydroxyapatite, having the surface treated with albumin (e.g. human blood serum albumin) and/or a polyvalent organic acid (e.g. citric acid) and having preferably <=500nm, more preferably <=100nm average particle diameter. The resultant carrier for adsorbing the physiologically active substance is good in dispersion stability without flocculating even in preservation thereof in an aqueous suspension for a long period. When saccharides (e.g. mannose) or amino acids (e.g. arginine) are added, the stability is preferably further improved. Side effects such as vascular emphraxis can be suppressed by adsorbing the substance on the hydroxyapatite. Since the adsorptivity of the physiologically active substance is high, a medicinal preparation having high effectiveness and safety can be obtained.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-329557

(43)公開日 平成6年(1994)11月29日

(51) Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

庁内整理番号

F I

技術表示箇所

A 6 1 K 47/02

B 7433-4C

9/107

F 9455-4C

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平5-120015

(71)出願人 000006138

明治乳業株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番6号

(22)出願日 平成5年(1993)5月21日

(72)発明者 小田 宗宏

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業

細胞工学センター内

(72)発明者 横山 峰彦

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業

細胞工学センター内

(72) 発明者 池上 秀二

神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業

細胞工学センター内

(74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外3名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 生理活性物質吸着用担体

# (57)【要約】

【構成】 アルブミン及び/又は多価有機酸で表面処理された、500nm以下の平均粒径を有するヒドロキシアパタイト微粒子よりなる生理活性物質吸着用担体及び当該担体に生理活性物質を吸着してなる医薬製剤。

【効果】 本発明の担体は、HA微粒子が凝集することなく分散安定性が良好であるため、血管閉塞などの副作用がない。また、生理活性物質の吸着能も高いので、当該担体に生理活性物質を吸着させれば、有効性及び安全性の高い医薬製剤が得られる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アルブミン及び/又は多価有機酸で表面 処理された、500nm 以下の平均粒径を有するヒド ロキシアパタイト微粒子よりなる生理活性物質吸着用担 体。

【請求項2】 生理活性物質を吸着し、かつアルブミン 及び/又は多価有機酸で表面処理された、500nm 以下の平均粒径を有するヒドロキシアパタイト微粒子を 含有する医薬製剤。

【請求項3】 さらに糖類又はアミノ酸類を含有する請 求項2記載の医薬製剤。

【請求項4】 500nm 以下の平均粒径を有すると ドロキシアパタイト微粒子をアルブミン及び/又は多価 有機酸で表面処理することを特徴とするヒドロキシアバ タイト微粒子分散液の安定化方法。

【請求項5】 さらに糖類又はアミノ酸類を添加すると とを特徴とする請求項4記載の安定化方法。

【請求項6】 ヒドロキシアパタイト微粒子が、生理活 性物質を吸着しているものである請求項4又は5記載の 安定化方法。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は生理活性物質吸着用担体 及び当該担体に生理活性物質を吸着させてなる医薬製剤 に関する。

#### [0002]

【従来の技術】種々の疾病の治療において、薬剤を必要 なときに必要な量を必要な部位に送達することは、薬剤 の有効性と安全性の両者を満足させるうえで重要であ る。そのため薬剤の放出制御や標的指向を求めて種々の 30 方法が考案されている。そのうち、生体親和性の高い担 体に薬剤を吸着させ、徐々に放出させる技術は、ドラッ グデリバリーシステム(DDS)の一手段としてよく知 られている。

【0003】ところでヒドロキシアバタイトは、骨や歯 の成分と同じであり、生体親和性が高いことから医療材 料として広く使用されている。そして、最近、このヒド ロキシアパタイトの30~50μm の粒子に制ガン剤を 吸着させて投与する試みがなされている。

# [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、この制 ガン剤の担体に用いたヒドロキシアパタイトは、粒径が 30~50μm と大きく、ヒトに投与すると毛細血管を 閉塞させてしまうため、血管内投与はできなかった。と の欠点を克服するには、ヒドロキシアパタイトを微粒子 化すればよいと考えられるが、毛細血管閉塞を生起しな い粒径までヒドロキシアパタイトを微粒子化すると、得 られた微粒子は極めて凝集し易く、分散安定性が悪いた め、医薬の担体としては使用できないことが判明した。 従って、本発明の目的は生体親和性が高く、分散安定性 50 /又は多価有機酸の量は、特に制限されないが、アルブ

が良好で、血管内投与も可能な生理活性物質吸着用担 体、及びこれを用いた医薬製剤を提供することにある。 [0005]

【課題を解決するための手段】そこで本発明者らは、ヒ ドロキシアパタイト微粒子と分散安定性との関係、この 微粒子への生理活性物質の吸着性、生理活性物質吸着ヒ ドロキシアパタイト微粒子の安全性及びその有効性につ いて種々検討した結果、500nm 以下に微粒子化さ れたヒドロキシアパタイトはその表面をアルブミン及び /又は多価有機酸で処理すれば、凝集せず、分散安定性 が良好であり、粒径が小さいので静脈注射も可能である こと; さらに当該表面処理ヒドロキシアパタイトに生理 活性物質が吸着された微粒子は有効性及び安全性が高く 注射用医薬製剤として優れていることを見出し、本発明 を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明はアルブミン及び/又は 多価有機酸で表面処理された、500nm 以下の平均 粒径を有するヒドロキシアパタイト微粒子よりなる生理 活性物質吸着用担体を提供するものである。

20 【0007】また、本発明は生理活性物質を吸着し、か つアルブミン及び/又は多価有機酸で表面処理された、 500nm 以下の平均粒径を有するヒドロキシアバタ イト微粒子を含有する注射用医薬製剤を提供するもので ある。

【0008】さらに本発明は500nm 以下の平均粒 径を有するヒドロキシアパタイト微粒子をアルブミン及 び/又は多価有機酸で表面処理することを特徴とするヒ ドロキシアパタイト微粒子分散液の安定化方法を提供す るものである。

【0009】本発明の生理活性物質吸着用担体に用いる ヒドロキシアバタイト(以下「HA」と略す)微粒子の 平均粒径は500nm 以下である。平均粒径が500 nmを超えると血管内に投与したとき血管を閉塞させる おそれがあり、好ましくない。より好ましいHA微粒子 の平均粒径は100nm以下である。このようなHA微粒 子は、例えば粒径の大きなHAを超音波処理又はナノマ イザー処理することにより調製される。このうち、ナノ マイザー処理による微粒子化が特に好ましい。

【0010】HA微粒子の表面処理に用いられるアルブ 40 ミンとしてはヒト血清アルブミンが好ましい。また多価 有機酸としては、クエン酸、ポリ乳酸、ポリグルタミン 酸等が挙げられ、このうちクエン酸が特に好ましい。 【0011】HA微粒子の表面処理は、HAの微粒子化 処理と同時に行ってもよく、また微粒子化後でもよく、 さらに生理活性物質吸着後でもよい。また、表面処理手 段としては、特に制限されず、アルブミン及び/又は多 価有機酸含有液にHA微粒子を浸漬する方法、浸漬後攪 拌する方法、浸漬してナノマイザー処理又は超音波処理 する方法等が挙げられる。ととで用いるアルブミン及び

ミンの場合は重量比でHA 微粒子の1/20以上が好ましい。

【0012】かくして得られた生理活性物質吸着用担体は、水懸濁液中で長期間保存しても凝集せず、分散安定性が良好であるが、当該懸濁液中に糖類、アミノ酸等の安定化剤を添加すると、さらに安定性が向上する。安定化剤としての糖類としてはマンノース、ガラクトース、ショ糖等の単糖、二糖、糖アルコールが好ましい。また、アミノ酸としては、アルギニン、グリシン等が挙げられる。安定化剤の濃度は特に制限されないが、0.001~20重量%程度が好ましい。

【0013】本発明の担体に吸着させることのできる生理活性物質は特に制限されず、各種医薬品の薬効成分、例えば生理活性ペプチド、抗ガン剤、抗体、抗HIV剤、抗リウマチ剤、鎮痛剤、各種免疫原性物質等が挙げられる。また、抗原などを吸着させたバイオアッセイ材料(キット)としての使用も可能である。

【0014】前記担体への生理活性物質の吸着方法としては、特に限定されず、吸着あるいはカルシウム結合蛋白等の各種架橋剤を介した化学的吸着のいずれでもよい。また前記担体への生理活性物質の吸着はHA微粒子の表面処理前、表面処理後のいずれでもよい。アルブミン表面処理の場合は、表面処理前に吸着しておくのが好ましく、多価有機酸表面処理の場合は、吸着処理は表面処理の前でも後でもよい。

\*【0015】得られた生理活性物質吸着HA微粒子は、 凝集せず、分散安定性が良好なうえ、生理活性物質を徐 々に放出するので、生理活性物質の血中濃度のコントロールが容易であり、有効性及び安全性も高い医薬として 有用である。この医薬製剤は、静脈内投与しても毛細血 管の閉塞を起こすことがなく、注射用として特に優れている。

#### [0016]

た、アミノ酸としては、アルギニン、グリシン等が挙げ 【実施例】次に実施例を挙げて本発明を詳細に説明するられる。安定化剤の濃度は特に制限されないが、0.0 が、本発明はこれにより何ら制限されるものではない。  $0.01\sim20$  重量%程度が好ましい。 【0.017】実施例1

(1)表面処理用タンパク質として、ヒト血清アルブミン(以下、HSA)及び低分子化したゼラチンを用い、最終濃度は0.5 mg/ml、1.5 mg/ml及び4.5 mg/ml(いずれも水溶液)とした。微粒子化は、水に懸濁したHA(セントラル硝子、最終濃度1 mg/ml)に表面処理剤を加え、室温下、1000 kg/cm²で5回ナノマイザー処理(ナノマイザー株式会社製)を行った。

【0018】得られた表面処理HA微粒子の分散状況を 20 粒度分布測定装置(島津製作所製)を用いて測定し、平 均粒径を求めた。分散に及ぼす表面処理剤の種類の影響 を表1に示す。

[0019]

【表1】

		HSA			ラ チ	ν
	0.5mg/ml	1.50g/ml	4. 5mg/ml	0.5mg/ml	1.5mg/ml	4. 5mg/ml
平均粒径 (µm)	0.06	0. 07	0.06	0. 78	0. 96	0. 90

【0020】表1より、HSAを添加した場合、いずれの添加量でも平均粒径100m以下であり、凝集が生起せず良好な分散性を示した。一方、ゼラチンを添加した場合、いずれの添加量でも凝集し、約80%が500mm以上であった。

#### 【0021】実施例2

HA最終濃度10mg/mlの条件下で、HA水懸濁液を1 分間超音波処理し、HSAを加えてさらに1分間超音波 処理し、分散、安定化に必要なHSAの最終濃度を検討 40 した。結果を表2に示す。

[0022]

【表2】

HSA濃度 (mg/ml)	平均粒径 (nm)
0	3 6 5 5
0. 25	2 7 5
0. 5	6 8
1	6 6
2	7 7
4	7 3
8	6 8

【0023】表2より、HSAはHAに対し重量比で1 /20以上あれば十分な分散、安定化作用を示すことが 判明した。

### 【0024】実施例3

種々の酸を含有する媒体にHA(最終濃度7.4 mg/m 1)を室温下、1000 kg/cm<sup>2</sup> で5回ナノマイザー処理し、その分散性を検討した。媒体としては水(pi無調整)、硝酸(pH4.5の希硝酸)、酢酸(NaOHでpH4.5 に調整)、コハク酸(NaOHでpH4.5 に調

50 整)、及びクエン酸 (NaOHでpH4.5 に調整) を用

いた。結果を表3に示した。 【0025】

\*【表3】

\*

媒体	平均粒径 (nm) pH 4 pH 5					
水(pl無調整) 硝酸 酢酸 コハク酸 クエン酸	(3569) 4591					

【0026】表3より、無機酸や1価の有機酸ではHAの分散・安定化作用はなかったが、クエン酸のような多価有機酸には優れたHA分散・安定化作用が認められた。

【0027】実施例4

HSA表面処理HA微粒子分散液の保存安定性を検討した。0.5~4.5 mg/mlのHSA存在下にHA水懸濁液(最終濃度1 mg/ml)を室温下、1000 kg/cm²で5回ナノマイザー処理して得たHA分散液を4℃、3週※

※間静置後の安定性を調べた。なお各種添加剤の影響も同時に比較した。添加剤(最終濃度 0.9%)としてマンノース(MAN)、ガラクトース(GAL)、ショ糖(SUC)、アルギニン(ARG)、グリシン(GLY)を用いた。結果を表4に示す。なお、表4中の数字は平均粒径(μm)を示す。

【0028】 【表4】

分散液の保存安定性(4℃, 3週間)

版加剤 HSA (mg/ml)	-	MAN	GAL	SUC	ARG	GLY
0. 5	0.06	0.07	0. 07	0. 07	0.35	0. 12
1. 5	0.07	0.06	0.06	0.06	0.07	0.07
4.,5	0.06	0.06	0.06	0.06	0.06	0.07

【0029】実施例5

30★ (μm) を示す。

実施例4で得られたHA分散液の凍結乾燥後の安定性を 調べた。結果を表5に示す。表5中の数字は平均粒径 ★ [0030]

【表5】

#### 凍結乾燥後の安定性(乾燥2日後)

添加剤 HSA (mg/ml)	_	MAN	GAL	SUC	ARG	GLY
0. 5	0. 59	0.07	0. 07	0.07	0. 16	0. 63
1. 5	0. 14	0, 06	0.06	0.06	0.07	0. 07
4. 5	0.07	0.07	0.06	0. 07	0.07	0, 07

【0031】表5より本発明表面処理HA微粒子は凍結 乾燥しても安定であるが、表面処理剤濃度が低い場合は 凝集が認められた。ただし、この場合は安定化剤の添加 により凝集を抑制できた。

# 【0032】実施例6

HA20mq/0.5m 100mq/0.5m 100mq/0.5m

を20秒間行った。その後4℃にて5時間吸着させた後、HSA1.5mg/mlを加え、再度超音波処理を20秒間行った。ついでHA微粒子を遠心回収した。このHAを水で5回洗浄し、水に再懸濁した。この懸濁液を二分割し、一部はそのまま酵素反応の試料とし、一部は遠心分離に付し上清を得た。試料及び遠心上清にパーオキシダーゼの基質を添加し酵素反応を行わせた。その結果 試料では明らかな酵素反応が認められたが、遠心上

清では全く酵素反応が認められなかった。したがって、 パーオキシダーゼ結合マウスモノクローナル抗体はその 活性を保持したままHAに吸着していることが確認され るとともに、一旦吸着した活性物質の遊離がないことも 示された。

#### 【0033】実施例7

クエン酸緩衝液にHAを懸濁(10mg/ml)し、100 0 kg/cm² で5回ナノマイザー処理したHA微粒子を一 旦水洗浄した後、水に再懸濁した。酵母由来RNAを添 加し、一夜4℃で吸着させ、遠心上清中のRNA量(〇 10 D260)を測定した。その結果、表6に示すように、 吸着量は2群と3群の吸光度差に相当し、RNAが十分 に吸着していることがわかる。

[0034]

【表6】

	系			
1群2群3群	HA 10mg/ml, RNAなし HA 10mg/ml, RNAあり HA なし RNAあり	0, 012 0, 181 0, 797		

#### 【0035】実施例8

下記粒径分布を有するHAを作製し安全性を比較検討した。

# (1)試料

表7に示す粒径分布を有するサンプルN及び表8に示す 粒径分布を有するサンプルPを用いた。サンプルNはH A7. 4 mg/ml(最終濃度)にHSA1.5 mg/mlを添 加し、1000 kg/cm²で5回ナノマイザー処理したも のであり、サンプルPはHA10.6 mg/ml(最終濃 度)にHSA2 mg/ml(水溶液)を添加し、ポリトロン (KINEMATICA,スイス)で9分間処理したも のである。

[0036]

【表7】

サンプルNの粒度分布

粒径 (nm)	相対割合(%)
150-100 100-80 80-60 60-50 50以下	1. 1 8. 2 44. 1 30. 2 16. 5

\*

40

\*【0037】 【表8】

#### サンプルPの粒度分布

粒径 (nm)	相対割合(%)
3000-2000	0. 6
2000-1500	1. 3
1500-1000	4. 9
1000-800	10. 6
800-600	28. 4
600-500	15. 6
500-400	13. 0
400-300	9. 2
300 L F	16. 4

【0038】(2)動物:ddYマウス、6週令、雌を用い、一群5匹とした。

【0039】(3) 群名及び投与量 (mgHA/mouse) は表9の通りである。

[0040]

20 【表9】

群名	サンプルN	群名	サンプルP
N-1 N-2 N-3 N-4 N-5	0. 74 1. 48 3. 7 5. 18 7. 4	P-1 P-2 P-3 P-4	1. 48 2. 11 2. 64 3. 7

【0041】(4)投与

投与は尾静脈投与とし、一回のみの投与とした。

30 【0042】(5)結果

投与後一週間の生存マウス数を表 10 に示した。生存マウスのほとんどが正常マウスと同様な行動を示していた。

【0043】 【表10】

群名	死亡マウス/全マウス (day?)	群名	死亡マウス/全マウス (day?)
N-1 N-2 N-3 N-4 N-5	0/5 0/5 0/5 0/5 0/5	P-1 P-2 P-3 P-4	0/5 0/5 5/5 5/5

【0044】以上の結果から、本発明の表面処理を行う ことにより、明らかに安全性が向上することが分る。サ ンプルNでは、7.4mg静脈内投与しても全てのマウス が生存しており、LD、。は250mg/kg以上であった。 サンプルPのLDs。は70-90mg/kg程度であった。 死亡する場合は投与直後であり、血管閉塞を起とすため と考えられる。分散・安定化された本発明微粒子担体の 安全性は高いものであった。

## 【0045】実施例9

マウスCD4、CD8に対するラット抗体をマウスに投 10 e 与したのち、末梢血リンパ球、リンパ節、脾臓を採取 し、これらの臓器中のリンパ球亜集団の割合を調べると とにより、薬剤のターゲティングを検討した。使用した 抗体(及び対照)は以下に示すものである。

ラット抗体: 抗マウスCD4抗体

抗マウスCD8抗体

ラット血清【g

【0046】a) HA吸着抗体の調製

HA水懸濁液(最終5 mg/m7) に抗体を添加(抗体最終 濃度は1 mq/m1) し、実施例1と同様にしてナノマイザ 20 リンパ球亜集団の割合を測定した結果を表11~表13 ーで分散処理を行う。4℃で一夜吸着させた後、遠心分 離でHAを回収するとともに未吸着抗体を除去する。H SAを添加(0.5 mg/m7)したのち、再度分散処理を米

\* し試料を調製した。遠心上清の抗体量を測定し、吸着抗 体量も把握した。なお、吸着率は以下の通りであった。

10

抗マウスCD4抗体;75.4% 抗マウスCD8抗体;63.8% ラット血清 1 g ; 66.0%

b) マウス: C57BL/6マウス(6週令、雌、1群 3匹)

c)投与:連続2回、眼底静脈より0.1ml投与 総投与量:抗マウスCD4抗体:151μg/mous

抗マウスCD8抗体:128μg/mouse ラット血清 Ig ; 132 μg/mouse 抗体単独投与群の投与量は、吸着量より算出して同量と した。

d) 測定:2回投与、3日後に、末梢血リンパ球、リン パ節、脾臓を採取し、これらの臓器中のリンパ球を抗C D4抗体、抗CD8抗体で染色し、FACSで2カラー 解析を行い、リンパ球亜集団の割合を測定した。

【0047】e)結果

に示す。

[0048]

【表 1 1 】

脾臓中のリンパ球亜集団の割合(%)

	CD4+	CD8+	CD4-CD8-	CD4+CD8+
無処置	23. 98	15. 63	59. 69	0. 7
ラット血清 I g	26. 91	15. 98	56. 3	0. 8
ラット血清 I g-HA	22. 34	13. 88	62. 77	1. 01
抗マウス CD4抗体	4. 05	17. 68	76. 86	1. 42
抗マウス CD4抗体-HA	5. 58	15. 73	77. 78	0. 91
抗マウス CD8抗体	19. 96	0. 18	79. 38	0. 48
抗マウス CD8抗体	23, 49	0. 26	75. 94	0. 32

[0049]

※ ※【表12】 リンパ節中のリンパ球亜集団の割合(%)

	CD4+	CD8+	CD4-CD8-	CD4+CD8+
無処置	38. 2	26. 95	34. 02	0. 84
ラット血清Ig	40. 09	27. 75	31. 32	0. 85
ラット血清Ig-HA	38. 47	26. 91	33. 56	1. 06
抗マウスCD4抗体	4. 9	41. 58	52. 14	1. 38
抗マウスCD4抗体-HA	8. 19	39. 4	50. 69	1. 71
抗マウスCD8抗体	47. 46	0. 2	51. 64	0. 7
抗マウスCD8抗体	48. 23	0. 37	50. 74	0. 67

【表13】

[0050]

末梢血リンパ球中のリンパ球亜集団の割合 (%)

	CD4+	CD8+	CD4-CD8-	CD4+CD8+
無処置	29. 24	15. 12	55. 25	0. 39
ラット血清 Ig	27. 77	14. 35	57. 57	0. 31
ラット血清 Ig-HA	29. 44	15. 09	55. 1	0. 36
抗マウス CD4抗体	2. 16	18. 01	79. 57	0. 26
抗マウス CD8抗体	4. 58	21. 35	73. 8	0. 27
抗マウス CD8抗体	25. 5	0. 23	74. 01	0. 26
抗マウス CD8抗体	31. 23	0. 17	68. 53	0. 08

【0051】投与後のリンパ球亜集団変化を見ると、H A吸着抗体投与群、抗体単独投与群ともに抗体が目的の 部位に到達していることがわかる。しかし、HA吸着抗 体投与群の成績が抗体単独投与具群の成績と比較し、よ り正常マウスの成績に近い。このことは、HAに異種タ ンパク質を吸着させて投与した場合と遊離の状態で投与 した場合では生体に及ぼす影響が異なることを示してお り、ターゲティングがより正確に行われていることを反 映している。

11

### 【0052】実施例10

実施例9の試験結果から、ターゲティングの可能性が示 されたことから、ターゲティングによる実験動物腫瘍の 治療実験を行った。ターゲティングにはラット抗体(抗 マウスIL-2レセプター抗体)を、治療の目的にはN CSを用いた。なお、アドリアマイシンなどの制癌剤は 単独でHAに吸着させることができるが、NCSは単独 ではHAに吸着しない。そとで10残基のアミノ酸から なるカルシウム結合ペプチド(Asp-Leu-Asp -Glu-Asp-Val-Ser-Gln-Glu-Cys.以下CBPという)を合成し、それにマレイミ 30 NCS単独の場合は他の実験群の3倍量を投与した。 ド法でNCSを結合してHAに吸着できる複合化合物を 作製して用いた。

#### \*【0053】a) HA吸着抗体の調製

HA水懸濁液(5 mg/ml)に抗体(最終濃度250μg /ml) 及びCBP-NCS (最終濃度50 μg/ml)を 添加し、1000kg/om で3回ナノマイザー処理を行 った。4℃で一夜吸着させた後、遠心分離でHAを回収 するとともに未吸着物質を除去した。HSAを添加

(0.5 mg/m1) したのち、さらに2回1000 kg/cm ^ でナノマイザー処理をし試料を調製した。最終的に得 られた試料の組成は以下の通りである。

 $: 2.68 \,\mathrm{mg/ml}$ 20 HA

CBP-NCS: 26.  $8 \mu g / ml$ ラット抗体 : 134 μg / ml

b) マウス:BALB/cマウス(6週令、雌、1群5 兀)

c) 腫瘍細胞: IL-2 Receptorを発現して いる白血病細胞BALBRV 4をip移植した(da у0)。

d)投与量、投与経路及び投与回数:dayl,day 3の2回、表14に示す投与量でip投与した。なお、

[0054]

【表14】

群名	投 与 量
1群	HA O. 27mg, CBP-NCS 2. 7 µg, Ab 13. 4 µg/shot
2群	CBP-NCS 2.7 # g. Ab 13.4 # g/shot
3群	NCS 8.14g/shot
4群	生理食塩水

#### 【0055】e)結果

結果を図1に示す。その結果対照群と比較し、いずれの 薬剤投与群でも延命効果が認められた。抗体、NCS混 合物投与群では、いずれも50%程度の延命効果が認め られた。HA吸着抗体-NCS複合化合物投与群では、 非常に高い効果が認められ、50日間の観察でも5匹中 3匹が生存しており、うち2匹は腫瘍の形成が全く認め られなかった。本発明HA担体に薬剤を吸着させ投与し た場合と薬剤を単独で投与した場合に、前者においてよ 50 副作用がない。また、生理活性物質の吸着能も高いの

り微量で有効性が高かったことは、薬剤がより効果的に 目的部位に到達したか、あるいは、薬剤の徐放による有 効性の持続が考えられる。本発明HA担体に吸着させる ととにより、有効量以上の薬剤による副作用を抑制する 可能性も示された。

#### [0056]

【発明の効果】本発明の担体は、HA微粒子が凝集する ことなく分散安定性が良好であるため、血管閉塞などの

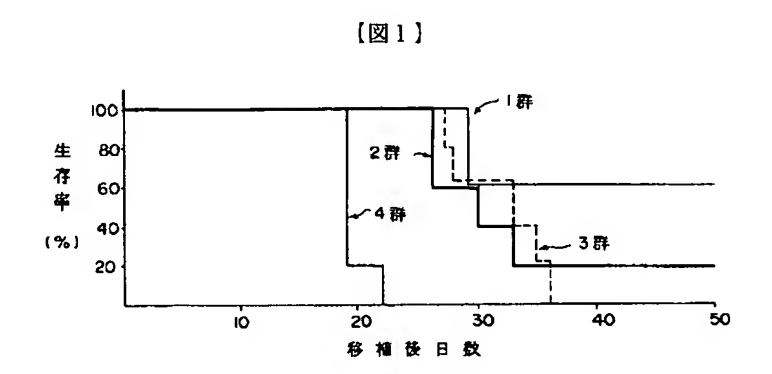
で、当該担体に生理活性物質を吸着させれば、有効性及び安全性の高い注射用医薬が得られる。

\*【図1】 NCS吸着HA 微粒子の抗腫瘍効果(生存数)を示す図である。

14

【図面の簡単な説明】

\*



フロントページの続き

(72)発明者 佐久間 貞俊 神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業 細胞工学センター内 (72)発明者 伊藤 裕之 神奈川県小田原市成田540番地 明治乳業 ヘルスサイエンス研究所内